

Informare de presă

În atenția persoanelor interesate

Ca urmare a unei sesizări transmise ANMMDMR privind existența pe piață a unui produs fără autorizație de punere pe piață, în aceeași concentrație de iodura de potasiu (65 mg) cu cea a produselor autorizate, Direcția generală inspecție farmaceutică din cadrul ANMMDMR a dispus efectuarea unui control inopinat în data de 05.04.2022, în respectiva unitate de fabricație.

Inspectorii Agenției au constatat că produsul este fabricat de către un producător care nu deține autorizație de fabricație pentru astfel de operațiuni, acțiunea conducând la suspendarea autorizației de fabricație pentru toate operațiunile, urmând sancționarea conform legislației în vigoare, impunerea obligației de a retrage de la comercializare produsele și de a le distruge.

Reamintim faptul că, așa cum a anunțat Ministerul Sănătății, în cazul unui posibil incident nuclear, accesul controlat la iodura de potasiu și informarea cetățenilor sunt responsabilitatea autorităților și a profesioniștilor din sănătate.

Pentru mai multe informații privind condițiile în care se administrează iodura de potasiu de 65 mg, în cazul expunerii la iod radioactiv ca urmare a unui incident nuclear, puteți consulta Ghidul de Informare Generală elaborat de Ministerul Sănătății (<https://www.ms.ro/wp-content/uploads/2022/04/GHID-INFORMARE-IOD.pdf>).